



**VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS  
PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS  
VIRŠININKAS**

**ĮSAKYMAS  
DĖL TECHNINĖS KLAIDOS IŠTAISYMO  
VALSTYBINĖS VAISTŲ KONTROLĖS TARNYBOS PRIE LIETUVOS RESPUBLIKOS  
SVEIKATOS APSAUGOS MINISTERIJOS VIRŠININKO 2023 M. LAPKRIČIO 8 D.  
ĮSAKYME NR. 1A-1424 „DĖL LYGIAGREČIAI IMPORTUOJAMŲ VAISTINIŲ  
PREPARATŲ ĮREGISTRAVIMO“**

2023 m. lapkričio 15 d. Nr. (1.4E)1A-1464  
Vilnius

I š t a i s a u techninę klaidą Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos viršininko 2023 m. lapkričio 8 d. įsakyme Nr. 1A-1424 „Dėl lygiagrečiai importuojamų vaistinių preparatų įregistravimo“ ir 1.3 punktą išdėstau taip:

1.3. lygiagrečiai importuojamą vaistinį preparatą *Lindynette 20 75/20 mikrogramų dengtos tabletės* (veiklioji medžiaga – gestodenas, etinilestradiolis, lygiagretaus importo leidimo numeris – LT/L/23/2028/001-002, lygiagretaus importo leidimo turėtojas – UAB „Lex ano“, Lietuva, paraiškos numeris – 4014887, eksportuojanti valstybė – Belgija, klasifikacija – receptinis vaistinis preparatas, pakuotė – lizdinė plokštelė, N1x21, N3x21, referencinio vaistinio preparato pavadinimas – Lindynette 75/20 mikrogramų dengtos tabletės, referencinio vaistinio preparato registracijos pažymėjimo numeris – LT/1/03/2640/001, referencinio vaistinio preparato registruotojas – Gedeon Richter Plc., Vengrija).

Viršininkas

Gytis Andrulionis

Parengė  
Vaistų registracijos skyriaus vyriausioji specialistė  
K. Brundzienė